99日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑩ 公開特許公報(A) 昭62-157570

⑤Int.Cl.4 G 01 N 33/50 C 12 Q 1/68 G 01 N 21/64 21/76 // C 12 N 15/00 識別記号 广内整理番号

匈公開 昭和62年(1987) 7月13日

P -8305-2G 8412-4B Z -7458-2G 8305-2G

7115-4B

B 審査請求 未請求 発明の数 1 (全12頁)

②特 願 昭61-305611

20出 願 昭61(1986)12月23日

ラー ン・アベニユー 1357

⑫発 明 者 エドワード・ジエイ・ アメリカ合衆国、カリフオルニア州、サン・デイエゴ、ノ

ジャプロンスキー ースリム・コート 1535、ナンバー 257

⑪出 願 人 モレキユラー・バイオ アメリカ合衆国、カリフオルニア州、サン・デイエゴ、ロ

システムズ・インコー ーゼル・ストリート 11180、スイート・エイ

ポレイテツド

郊代 理 人 弁理士 骨我 道照 外3名

明 超 書

1. 発明の名称

標的一本鎖ポリヌクレオチド配列を検出する ための分光学的方法

2.特許請求の範囲

るように選択された供与体成分及び受容体成分よ りなり、受容体成分の発光スペクトルの最大波長 が受容体成分の励起スペクトルの最大波長より少 なくとも100m大きく、前記リンカーアームが 長さ4~30Aをもち、供与体成分及び受容体成 分を前記1個のプローブ中で非隣接的に塩基単位 へ接続させるか、または前記複数個のプローブ中 で該プローブの3、末端単位及び5、末端単位以外 の塩基単位へ接続させ、前記1個のプローブまた は前記複数個のプローブを標的試料に交雑させる 場合には、前記供与体成分及び受容体成分が接続 している塩基単位が標的一本鎖ポリヌクレオチド 配列のヌクレオチド塩基単位を2~7個間隔を空 けることにより分離した標的一本鎖ポリヌクレオ チド配列の塩基単位へ交雑により対を為している ことを特徴とするポリヌクレオチド試料中の額的 一本鎖ポリヌクレオチド配列を検出するための分 光学的方法。

2. 供与体成分及び受容体成分が1個のプロー ブ上にある特許請求の範囲第1項記載の方法。

- 3. 供与体成分及び受容体成分が一対のプローブ上にある特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 4. 供与体成分がフルオレセインであり、受容体成分がテキサスレッドである特許請求のの範囲的法。 1 項から第3項までのいずれか1項に記載の方法。 5. 1個または2個のアローブを標的一本鎖ボローブを場合に、外ので変に、からないではないのでない。 リヌクレオチド配列へ交流でする塩基単位が3~6個の塩基単位により間隔を空けることに列ののないのではないの塩素単位により間隔を空けることに列のの塩素単位により間隔を空けることに列のの塩素単位により間隔を空けることに列の力によりでは、カナド塩基単位と対を為す特許請求の範囲第1項に載の方法。
- 6. プローブが長さ10~100個の塩基単位の合成ポリヌクレオチドであり、リンカーアームが10~25人の長さをもつ特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 7. 供与体成分及び受容体成分が1個のプローブ上にある特許請求の範囲第6項記載の方法。
- 8. 供与体成分及び受容体成分が一対のプローブ上にある特許請求の範囲第6項記載の方法。

3. 発明の詳細な説明

発明の分野

本発明の分野はボリヌクレオチド(DNAまたはRNA)交雑測定に使用するための蛍光体で標識付したボリヌクレオチドプローブにある。一般的には、本発明は交雑測定装置においてより高感度で交雑を検出するために蛍光標識には、有効エネルギー移動機構が顕著に改替させた検出特性をも1種には2種以上の蛍光でローブを生ずる1種には2種以上の蛍光体の選択及び特異的な配置に関する。

発明の背景

交雑 測定は D N A 配列または R N A 配列を決定または同定するために使用することができる。特に、 組換え D N A の研究に使用されるような公表されている方法は メソッズ・イン・エンチーモロジー (Method in Enzymology) 第68巻、第379~469頁(1979年); 及び同第65巻パート1、第468~478頁(1968年)に記載され

- 9. 供与体成分がフルオレセインであり、受容体成分がテキサスレッドである特許請求の範囲第6項から第8項までのいずれか1項に記載の方法。
 10. 供与体成分及び受容体成分が1個のプローブ上にあり、該プローブの3、末端単位及び5、末端単位以外の塩基単位3~6個間隔を明けることにより分離されて接続している特許請求の範囲第1項から第6項までのいずれか1項に記載の方法。
- 11. 供与体成分及び受容体成分がそれぞれ傾的一本類ボリヌクレオチド配列の隣接する塩基単位をです。本端単位をひち、末端単位をでする場合には、供与体成分及び受容体成分が4~6個塩基単位の間隔を空けることにより分離される特許請求の範囲第1項から第6項までのいずれか1項に記載の方法。
- 12. 供与体成分がフルオレセインであり、受容体成分がテキサスレッドである特許請求の範囲第10項または第11項記載の方法。

ている。電気泳動による核酸断片の予備分離を含む上述の方法の1つは「サザン・ブロット・フィルター・ハイブリダイゼーション・メソッド (Southern Blot Filter Hybridization Method)」として既知である。イー・サザン(E.Southern)のシャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー(J.Mol.Biol.) 第98巻、第503頁(1975年)を参照されたい。核酸交雑方法及び操作の最近のより完全な報告はメインコース・ジェー(Meinkoth,J)及びワール・ジー(Mahl,G)のアナリティカル・バイオケミストリー(Analytical Biochemistry) 第138巻、第267~284頁(1984年)に見ることができる。

蛍光標識合成ポリヌクレオチドプローブは米国において商業的に入手できる。変成したヌクレオチド類へ組込むための チド類を合成ポリヌクレオチド類へ組込むための 化学的方法は1985年8月30日付で公開されたPCT出網WO 84/03285明細書中に記載されている。次に、変成したヌクレオチド(通常、リンカーアームヌクレオチドと呼称される)を含有す る合成ポリヌクレオチドを蛍光体成分により誘導することができる。上述のPCT出願に記載されているように、蛍光成分のみがプローブへ結合している。

・フルオレセイン、ローダミン、ピレン類のよう な工業的に入手できる蛍光団により標識されたボ リヌクレオチドプローブを使用する場合に、ある 問題点に遭遇する。最も深刻な問題点は測定装置 でプローブを直接検出するための限定された感度 を包含する。ほとんどの交雑測定において、標識 プローブの少なくとも10~1*モル(106個の標 的分子)の感度すなわち検出レベルが必要である。 多くの蛍光団は元来このレベルの感度をもつが、 試科及び測定装置中の要素からの2次的な障害が これらのレベルの感度を達成することを妨害する。 労光アローブ10⁻¹ モルのレベルで、試料自体 からの蛍光、レイリー散乱、支持体(ニトロセル ロースフィルター等)からの反射及び特にラマン(水 散乱)は蛍光プローブからの信号より機桁も高い バックグラウンド信号を生ずることがある。

光団間の分離距離についての転移効率の方程でも見出したフェルスター(Forster)により提唱された。例えば、Th.フェルスターのAnn.Phys.[西ドイツ、ライプチヒ(Leipzig)]第2巻(1948年)の第55~75頁を参照されたい。フェルスターの非照射性エネルギー転移の最近の要約はジェー・アール・ラコウィッチ(J.R.Lakowicz)の「プリンシパルス・オブ・フルオレセント・スペクトロスコーピー(Principles of Fluorescent of Spectroscopy)」(1983年)の第10章に記載されている。フェルスターの数学的分析は登されている。フェルスターの数学の分析は強されている。これまでの実験的証拠は上述の基本を確実なものにした。

ストリアー(Stryer)及びハーグランド
(||aug|and)の[Proc.Matl.Acad.Sci.第58巻第
719~729頁(1967年)]はオリゴペプチ
ド類へ結合したエネルギー供与体と受容体の対に
ついて種々の間隔を用いた実験が報告された。エ
ネルギー供与基とエネルギー受容装は区画された

理想的には、上述の測定装置中でのサ光ブローフの検出における改善は①大きな入た放射
トすなわち最大励起(EX)の波長と最大放射
(EM)の大きな分離距離; ②高量子収率(QY≥ 0.5); ③高間数(EC≥30,000); ④600nm以上の放射光(赤色蛍光体); 及び⑤レーザー線に近い最大励起液長(442nmへリウムーカドミウムまたは448nmアルゴン)をもつのサークのサークの対象により得ることができる。水学に対することにより得ることができる。水学に対することにより得ることができる。水学に対することができる。水学に対することができる。水学に対することができる。水学に対することができる。水学に対することが、カークスシフトはわずかに約30nmである。

大きなストークスシフトはオーバーラップスペクトルをもち且つ供与体蛍光団と受容体蛍光団の間の非照射性エネルギー転移について最も近接した位置に配置されている一対の供与体/受容体蛍光団を使用することにより得ることができることが知られている。この形態のエネルギー転移は蛍

- 長さのスペーサーとして働くプロリンオリゴマー ・類の末端へ結合していた。1~12単位の間隔が 12~46人の分離範囲により試験された。より 長いオリゴマー類はヘリックス構造であることが 観察された。エネルギー転移効率は12人の間隔 での100%から46Aの間隔での16%へ減少 した。転移効率の距離への依存はフェルスター方 程式により示される依存性と非常に一致していた。 得られた結果は上述の著者が分光学的定規として 非照射性エネルギー転移の使用を提唱した理論的 な予言と非常に良く近似していた。転移効率の距 離への依存性は他の研究者により報告されたモデ ・ル装置を用いた関連する実験により追認されてい る。例えば、ガボアー(Gabor)のバイオポリマー <u>ス(Biopolymers)</u>第6巻(1968年)の第809 ~816頁及びカチルスキーーカッチャー (Katchalski — Katzir)らの Ann. N.Y. Acad. Sci. 第 366巻(1981年)の第44~61頁を参照さ れたい。フェスターエネルギー転移効率の使用は 以下の免疫蛍光体測定方法の特許明細書に記載さ

れている。(米国特許第3,996,345号、同第3,998,943号、同第4,160,016号、同第4,174,384号及び同第4,199,599号明都書を参照されたい)。上述の特許明細書に記載されているエネルギー転移免疫蛍光体調定方法は受容蛍光体による蛍光再放出ではなく供与蛍光体の減少または消光に基づくものである[ウールマン・イー・エフ(Ullman.E.F.))らのジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(J.Biol.Chem.,)第251巻、14(1976年)の第4172~4178頁]。

化学ルミネッセンス標識または生物発光蛋白質に基づく均質免疫検定操作はパテール(Patel)らのクリニカル・ケミストリー(Clin.Chem.)第29巻(9)(1983年)の第1604~1608頁及び1985年4月17日に公告された欧州特許出版0137515号明細書に見られるように非照射性エネルギー転移を包含することが報告されている。高転移効率についての非照射性エネルギー転移の原理によって供与基一受容基の間隔を近接させることにより、均質免疫測定を行なうことができる

あるかまたは全くない 標識された 端部で 標的ポリ ヌクレオチドの 隣接する相補的 配列 へ 交雑させる。 好適な 供与体成分は 化学ルミネッセンス 触媒であ り、吸収 削成分は 蛍光団または リン光体である。

発明の概要

ことが提唱されている。均質免疫測定は元来簡単に行なうことができるが、該測定の使用は未結合概識プローブが溶液中に残存し、降害となるパックグラウンド信号を生ずるために制限を受ける。1985年4月17日に公告された欧州特許出額0137515号は核酸一核酸相互作用を含む生物発光蛋白質類により使用することができる種々の配位子一配位子相互作用に関する。しかし、実施例は核酸類ではなく蛋白質配位子類を指向するものである。

一転移のこれまでの知見と異なり、並光体体のない。 直接隣接するヌクレオチド単位(供与体人受称体 での知るとは1個の介 をを発生して15人)への結合または1個の介 をもつ、一方のはは1ののからはは1谷のは でのみをもなが、ここのはなり、1個ではは2ののかられてのかが、1のではは2のではは2年でいるが、1のではなり、1のではなり、1のではなり、1のではなりでが、1のではないが、1ので

更に詳細には、効率的な受容体発光に関して、 交雑時に供与体ー受容体強光体成分が少なくとも 2個で、7個を超えない介在塩基対により分離されるべきである。1個のプローブ場合または2個のプローブの場合に最適効率に関して、3個~6個の塩基単位の分離範囲が好適である。本発酸の 利点を最大限にするために、蛍光体成分を核酸(ピリミジンまたはプリン)塩基単位へ接続させるリ ンカーアーム側鎖は4~30人の範囲内、好適には約10~25人の長さをもたねばならない。1個のプローブの場合または2個のプローブの場合に、蛍光体成分はプローブの末端単位へ結合してはならない。

場合のように介在塩基単位をもつポリヌクレオチドへ結合する。本発明は通常3個のプローブ及び4個のプローブ並びに2個のプローブに適用できる。

1つの好適な実施態様は2個のポリヌクレオチドプローブの末端塩基単位付近に配置された蛍光団を利用するものである。両端の塩基単位への蛍光団の結合を回避することにより、適当な介在塩基単位が提供される。2個の蛍光団プローブの相補的配列への交雑は本発明の必要な間隔に従って供与体蛍光団及び受容体蛍光団を正確に配置することができる。

 隔を用いると、受容体蛍光団による蛍光発光について例外的に高い値(すなわち80%)を得ることができる。

好適な実施態様の記載

本発明は10~100個の塩基単位、特に、 15~35個の塩基単位を含む合成ポリヌクレオ チドプローブへ適用できる。合成プローブを用いる場合、蛍光団の正確な結合は1984年8月 30日に公開されたPCT出願WO 84/03285に記載された方法により得ることができる。これは必要なプローブの調製に関して本発明の実施を非常に簡略化するものである。

本発明の好適な実施態様は1個のポリヌクレオチドまたは2個のポリヌクレオチド中の所定での位置されたに選択された供与体蛍光団及び受容体蛍光団を利用することにある。該プローブは大きなストークシフト及び600m以上の次段では常に効率的な供与体蛍光を発光するように設計することができる。1個のプローブの場合において、蛍光団は交雑した

るように結合させなければならない。1個のプローブの場合及び2個のプローブり場合についての好適な分離間隔は3個~6個の介在塩基単位である。最適な間隔は4~5単位であると思われる。1個のプローブを傾的ボリヌクレオチが成分を傾いが、プローブを傾的ボリヌクレオチが成分を接続させる場差単位は2個~7個の介在塩基単位により分離される標的試料の塩基単位と対を為さればならない。

蛍光団の選択

供与体蛍光団及び受容体蛍光団の選択は本発明の利点を得るために重要なことである。通常な体域分の発光スペクトルが受容の放射を表現ないと重なってそれらの間のなりになってそれらの間がではなって、というないの最大は、はならない。受容体成分のの起スペクトルの最大波長より少なくとも100mm高いもので

なければならない。

更に、蛍光供与体-蛍光受容体対は①高効率フェ スターエネルギー転移: ②大きな最終ストークシ フト(>100mm); ③可視スペクトルの赤色位置 (>600 nm)への可能な限りの発光をシフトする こと:及び④供与体励起波長での励起により生ず るラマン水蛍光発光より高い波長の発光をするよ うに選択することが好ましい。例えば、供与体蛍 光団はレイザー線に近い最大励起波長(特に、へ リウムーカドミウム 4 4 2 nmまたはアルゴン 488 nm)、高消衰係数、高量子収率をもち、供 与体の蛍光発光スペクトルは受容体蛍光団の励起 スペクトルとよく重複するように選択できる。通 常、受容体蛍光団は高消表係数及び高量子収率を もち、受容体の励起スペクトルと供与体の発光ス ペクトルとが良好に重複し、且つ可視スペクトル の赤色部分(>600nm)に発光するように選択す ることが好ましい。

フルオレセインは特に望ましい供与体成分である。また、ルシファーイエロー(Lucifer Yellow)

長である。フルオレセインリボーターグループの単独の使用と比較して、テキサスレッド受容体の併用は約490nmでの励起について615nm~620nmの発光領域での相対検出感度を10~20倍上昇させる。ルシファーイエローリボーターグループの単独の使用と比較して、テキサスレッド受容体の併用は615nm~620nmの発光領域での相対検出感度を2~3倍上昇させる。

フルオレセイン蛍光団はモレキュラー・プローブス・インコーポレーテッド (Molecular Probes Inc.,) (米国、オレゴン州、ジャンクション・シティー) またはシグマ・ケミカル・コーポレーション (Signa Chemical Co.) (米国、マサチューセッツ州、セントルイス) から得ることができるフルオレセインイソチオシアン酸塩誘導体としてポリヌクレオチドアローブ中に組込むことができる。スルホローダミン (Suiforhodamine) 1 0 1 のテキサスレッドスルホニルクロリド誘導体はモレキュラー・プローブス・インコーポレーテッドはティーることができる。また、テキサスレッドはア

も供与体成分として、特に、受容体成分としてテ キサスレッドと併用して使用できる。フルオレセ イン(EX約492nm、EM約520nm、EC約 70,000、QY高)及びルシファーイエロー (EX約428nm、EM約540nm、EC約 12,000、QY中位)の発光スペクトルはテキ サスレッド(EX約590nm、EM約615nm、 E C 約 7 0 . 0 0 0 、 Q Y 高)の励起スペクトルと・ 充分に重複する。フルオレセインの最大励起波長 (約492nm)はアルゴンレイザー線の488nmと 非常に近く、ルシファーイエローの最大励起波長 (約428 nm)はヘリウムーカドミウムレイザー級 の442mmに非常に近くなってくる。更に、フル オレセイン/テキサスレッド及びルシファーイエ ロー/テキサスレッドの租合わせはそれぞれ約 1 3 O nm及び約 1 7 O nmの大きなストークシフト を提供する。両方の場合において、615nm~ 620 nmのテキサスレッド発光はラマン水線 (448 nmの励起について約585 nm及び442 nnの励起について約520nm)より顕著に高い油

タス(Titus)らのJ.Immunol.Meth.第50巻
(1982年)の第193~204頁に記載されているようにスルホローダミン101をオキシ塩化リンと反応させることにより調製することができる。ルシファーイエローはアルドリッチ・ケミカル・コーボレーション(Aldrich Chemical Co.)(米国、ウイスコンシン州、ミルウォーキー)からビニルスルホン誘導体(ルシファーイエローVS)として得ることができる。ルシファーイエローVS)として得ることができる。ルシファーイエローVSは4ーアミノーNー[3ー(ビニルスルホニル)フェニル]ナフチルイミドー3、5ージスルホネートサンチルイミドー3、5ージスルホネートサンチルイミドー3、5ージスルホネートサンチルイミドー3、5ージスルホネートサンチルイミドー3、5ージスルホネート・タブリュ(Stewart M)のネーチャー(Nature)第292巻(1981年)の第17~21頁を参照されたい。

前述の記載はフルオレセインとテキサスレッド またはルシファーイエローとテキサスレッドの租 合わせに本発明を限定するものではないことを理 解されたい。本発明の原理により好適である租合 わせはより広い範囲に適用できる。本発明の間隔 特性は蛍光団の他の供与体ー受容体対を利用することができる。例えば、供与体としてフルオレセイン及びルシファーイエローを用いる場合、以が計容できる:リサミン・ローダミンB(Lissamine rhodamine B)スル・コークロリド:テトダンメチントの受容体はBーフェートをはない、カートの適当な供与体はBーフェート誘導体である。

フルオレセインを受容体成分として使用した場合に、適当な供与体はルシファーイエロー VS; 9-アクリジンイソチオシアネート; 4-アセトアミド-4'-イソチオシアネートスチルベンー2,2'-ジスルホン酸; 7-ジエチルアミノ-3-(4'-イソチオシアネートフェニル)-4-メチルクマリンから得ることができる。

ランタニドイオン類(ユーロピウム及びテルビ

いる。以下に記載するリンカーアームは上述の PCT明細掛に記載されているような本発明に使 用することができるリンカーアームを説明するも のである。

上述のようなリンカーアームは鎮中に12単位を含み、約14人の長さをもつ。本発明によりプローブを調製する際のこのリンカーアームの使用を実験例で更に説明する。

第1図及び第2図は好遊な実施態様の図による 説明を提供するものである。まず、第1図につい て記載すれば、5個のヌクレオチド塩基(n = 5) 間隔の蛍光団をもつ1個のプローブを示すもので ある。ボリヌクレオチドプローブは10~100 個のヌクレオチド塩基を含む。プローブの5´末 端及び3´末端の中間に、供与体蛍光団(D)及び 受容体蛍光団(A)が4~30人のリンカーアーム を介して塩基単位に結合している。リンカーアー ウム)のジエチレントリアミンペンタアセテート または他のキレート化合物を受容体として使用する場合には、適当な供与体はスクシンイミジルー 1 - ピレンーブチレート: 及び4 - アセトアミド - 4 ' - イソチオシアネートスチルベンー 2 . 2 ' - ジスルホン酸誘導体から得ることができる。

<u>リンカーアーム</u>

ムが蛍光団を接続する単位は5個のヌクレオチド塩基単位(+5)により分離される。DNAの塩基をアルファベットで示す:G=グアニン、T=チミン、A=アデニン、C=シトシン。矢印により示すように、プローブ上に向かう励起光は供与体蛍光団により吸収され、非照射性エネルギープロセスにより受容体蛍光団へ転移し、且つ受容体蛍光団により蛍光を発生する。

第2図は核酸試料の標的ポリヌクレオチド配列への2個のプローブの交雑を説明するものである。試料及びプローブはDNAの塩基(G、T、A及びC)を含有する。交雑した状態で、ヌクレオチド塩基は2本類DNA(G-C及びT-A)の方法で対を為す。記載する説明では、それぞれ25個のヌクレオチド塩基を含む。リンカーアームは交雑したサにプローブの隣接する3、末端及び5、末端から間隔をあけた塩基単位へ結合する。特に、テキサスレッド蛍光団はプローブ(1)の3、末端から3番目の単位であるチミン単位(T)へ結合する。フルオレセインはプローブ(2)の5、末端から5番

目の単位であるチミン(T)へ結合する。交雑に関して、これらの2個のプローブは図示するように供与体蛍光団と受容体蛍光団が結合している塩基単位間の分離が6単位(n=6)である。リンカーアームは約14人の長さをもち、上述に説明したリンカーアームよりなる。

目の塩悲へ結合する受容体成分をもち、このプローブ(2)の受容体成分は、交雑時にプローブ(3)の 3番目の塩基に結合する供与体成分と対を為し、 これら成分間にn=4の間隔を与える。

<u>週定操作</u>

本発明のプローブはDNAまたはRNA交雑測定に使用される上述の種類の不均質測定または明の不均質測定に使用することができる。しかし、本発明の利点を最大とするために、プローブを傾的DNAまたはRNAを支持体へ交雑させる不均質では、大きなは、大きなが好ましい。傾的配列を含む供試試料を多数の吸知の操作のいずれか1つにより調製し、適当な固定化支持体へ結合させることができる。該操作はメソッド・オブ・エンチーをロジー第66巻(1979年)の第379~469頁、同第65巻パート1(1980年)の第468~478頁及びアナリティカル・バイオケミストリー(Analytical Biochemistry)第138巻(1984年)の第267~284頁に記載されている。また、米国特許第4,358,539号明細費及

3番目の塩基へ結合した供与体蛍光団をもつ。プローブ(2)はその5、末端から3番目の塩基へ結合した供与体質光団をももので、末端から8番目の塩基単位へ結合した供与体質光団をももっ。これは上述のプローブを第2図で説明したように標的配列へ交雑させる場合に、プローブ(2)の受容体質光団と供与体質光団の間に4個の塩基単位の間隔(n=4)はプローブ(1)の供与体質光団とアローブ(2)の受容体質光団の側に与えられるであろう。第3図及び第4図の供与体質光団配である。第3図及び第4図の供与体質光団配である。

第5 図は2対の供与体蛍光団と受容体蛍光団を含む3個のアローブの実施態様を示すものである。アローブ(1)は5′末端から3番目の塩基へ結合する供与体成分をもち、この供与体成分はアローブ(2)の3′末端から3番目の塩基へ結合する主要体成分と対を為し、それによって4塩基単位(n=4)の分離が得られる。アローブ(2)の5′末端は3番

び公告された欧州特許0070685号及び同0070687号明細審を参照されたい。交雑測定に使用する通常の支持体は若干の名前を挙げればニトロセルロースフィルター、ナイロン[ゼータバインド(Zetabind)]フィルター、ポリスチレンピード及びアガローズビード(Agarose bead)を包含する。代表的な不均質測定操作の更に詳細な説明を以下の実施例の1つに記載する。本発明のプローブ、それらの使用方法及び得られる結果を下記の実施例により説明する。

<u> 実施例し</u>

具体的説明のために、n=5の間隔をもつフルオレセインとテキサスレッド成分を含有するボリタクレオチドプローブの調製を以下のようにして行なった。原料は配列内に5個のヌクレオチドにより分離された2個の第1級アミン官能リンカーアームヌクレオチドを含む合成[25マー(25個)ポリヌクレオチドプローブ約300μgである。ボリヌクレオチド300μgを0.5モル炭酸水素ナトリウム緩衡液(pH=8.8)約20μlに吸

20%ポリアクリルアミドゲル(7~8モル尿 素)上での電気泳動は試料を3種の異なる帯状帯 域へ分離し、低部帯状帯域が未反応ポリヌクレオ チドであり、中間帯状帯域がモノ置換テキサスレッ ドポリヌクレオチドであり、上部帯状帯域がジ置

なった、7モルの尿素溶液10μlを添加後、試 料を上述のように他のG-25セファデックス・ カラム上へ送り、反応したポリヌクレオチドプロ ーブをFITCから分離する。再び、所定の区分 をアールし、凍結乾燥する。試料を再度20%ボ リアクリルアミドゲル上で電気泳動して2種の帯 状帯域へ分離する; 低部帯状帯域は未反応モノ置 換テキサスレッドポリヌクレオチドプローブであ り、上部帯状帯域はフルオレセイン及びテキサス レッドで置換されたポリヌクレオチドプローブで ある。上部帯状帯域を注意深く取除き、抽出し、 凍結乾燥し、上述したようにG-25セファデッ クス・カラム上で脱塩する。最終的に特製したフ ルオレセイン・テキサスレッドポリヌクレオチド プローブを次に紫外線/可視光線分光光度計によ り分析する。260 nm、492 nm及び592 nmで の吸光割合(O.D.)を使用してプローブの正確な 化学量論値を測定した; 25マーポリヌクレオチ ドアローブは1個のフルオレセイン成分及び1個 のテキサスレッド成分を含有する。

この凍結乾燥物はフルオレセイン成分をモノ置換テキサスレッドポリヌクレオチドプローブへ組込むための第2反応にいつでも使用できる試料である。試料を再び約200μℓの0.5 モル炭酸水業ナトリウム緩衝溶液(pH=8.8)に添加する。10μℓの水中にフルオレセインイソチオシアネート(FITC)約500μgをモノ置換テキサスレッドポリヌクレオチドプローブ含有緩衝溶液へ添加する。反応を約2時間にわたり0~5℃で行

1個の蛍光団を含有するプローブの合成及び特製は容易である。原料はプローブ内の所定の位置で組込まれた1個だけアミン官能化されたリンカーアームヌクレオチドを備える25マーボリヌクレオチドプローブである。テキサスレッド及びFITCの場合において、反応は長時間(約2時間)にわたり行なわれ、蛍光団置換プローブの収率を増加させる。特製のための次工程は上述と同様である。

実施例2

蛍光団成分間の分離がn= 0、n= 1、n= 5、n = 6、n= 9及びn= 1 2である一連のフルオレセインーテキサスレッド 2 5 マーポリヌクレオチドプローブ (F&TRプローブ)を調製した。プローブは単純性疱疹ウイルス (タイプ 1) 額的 DNAへ交雑するために設計された。操作は上述に説明した14人のリンカーアームを使用する実施例 1 と同様であった。n= 5、F&TRプローブの実際の配列及び蛍光団の相対位置を以下に示す。

蛍光団はプローブ上のどのリンカーアーム位置を占有することができることを指摘しなければならない。しかし、プローブは1個のフロオレセイン及び1個のテキサスレッドのみを含む。蛍光分析は0.01モルリン酸ナトリウム、0.1モル塩化ナトリウム緩衝溶液(pH=7.6)250μℓ中にF&TRプローブ200ng~2μgを含む試料上で行なわれた。

飲光発光スペクトルは供与体(フロオレセイン)の最大励起波長約490nm、及び受容体(テキサスレッド)の約最大励起波長約590nmで各試料について得られた。全ての値は一連のF&TRプローブのそれぞれについての蛍光励起スペクトルをも得ることによって確認された。受容体の蛍光発光に関して観察されたエネルギー転移効率は490nmで励起(供与体すなわちフロオレセインの励起)したF&TRプローブの615nmでの型、光発光と590nmで励起(受容体すなわちテキサ

<u>表 A</u> フルオレセイン - テキサスレッドプローブ <u>について観察されたエネルギー転移効率</u>

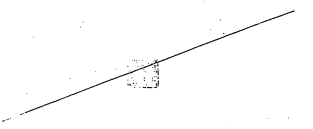
<u>F&TRプローブ</u> (N)	(発光 6 1 5 nm, 未交雑	<u> </u>
, O	2 5	1 7
1	29	3 1
5	3 5	8 2
6	3 9	5 9
9	5 0	3 0
1 2	1 7	1 3
TRプローブ(EX59	30 nm) 1 O O	1 0 0

表 A の結果は 観察されたエネルギー 転移効率が一連の交雑した F & T R プローブの中で n = 5、F & T R プローブについて 最高(82)であることを示す。一連の交雑した F & T R プローブの中でを不す。一連の交雑した F & T R プローブの中でない、 A が 表 が は なり 長い 供 与 体 一 受容体 距離 (n = 6、9、12)をもつプローブについて 減少することが 観察された。 しかし、 予想外にも、 該エネルギー 転移効率 は より近い 供 与体 一 受容体 距離する た p = 0 及び n = 1 をもつプローブについてもまた降下する。

スレッドの励起) した 1 個の概識のテキサスレッドプローブ (TRプローブ)の 6 1 5 nmでの蛍光発光の比を 1 0 0 倍することによって測定した。 観察されたエネルギー転移効率=

(EX490nmでのF&TRプローブのEM615nm) (EX590nmでのTRプローブのEM615nm) × 1 0 0

従って、値75はF&TRプローブが490nmで励起された場合に、590nmで励起されたTRプローブと等量(テキサスレッドに関して)の蛍光発光(615nm)の75%を生ずることを意味する。 観察されたエネルギー転移効率は相補的標的ボリヌクレオチドへ交雑している一連の完全なF&TRプローブと未交雑F&TRプローブについての結果を以下の表Aに記載する。



一連のF&TRアローブは予想されるタイプの 挙動に従わない。高エネルギー転移効率はほぼ 20~30人の間の比較的制約された位置につい てのみ観察される。これらの高効率はn=3及びn =4位置並びに実験的に証明されたn=5及びn= 6やn=7位置をも包含すると思われる。

また、表Aは未交雑F&TRプローブの結果が 交雑プローブの結果と同様であるが、余りはっき りしないことを示す。未交雑プローブについても、 n=0及びn=1の値はフェルスター方程式から予 想される値より低い。観察された最高効率値は 50であり、これはn=9F&TRプローブについてである。交雑はn=5位置またはn=5近でより高い観察される合計エネルギー転移効率を導く改善された環境を提供し、且つn=0及びn=1 位置で該エネルギー転移効率の低下を生ずる。

実施例3

2個の25マープローブ2組を実施例2と同様の操作及びリンカーアームを使用して調製した。 フルオレセインーテキサスレッドの最終分離(標 的ポリヌクレオチドへの交雑する場合)はn=0及びn=6塩基対単位であった。

相補的標的ポリヌクレオチドへ交雑したプローブセット 1 (n = 0)及びプローブセット 2 (n = 6)の蛍光分析についての結果を表 B に記載する。

表 B

標的ポリヌクレオチドへ交雑した2個アローブ (フルオレセインアローブ及びテキサスレッドア ローブ)について観察されたエネルギー転移効率

プローブ セット	塩 基 対 <u>岡 隔(n)</u>	(発光615nm <u>励起490nm)</u>
1	0	1 5
2	6	5. 2

表 B の 結果はプローブセット 2 (n = 6)について で 概察されるエネルギー 転移効率が高く、また、プローブセット 1 (n = 0)について予想外に低いことを示すものである。 2 個のプローブ系についての 結果は一連の 1 個の F & T R プローブについて 得られる 結果を確証するものである。 再び、 2 個のプローブの 結果は最適位置が n = 6 塩基対間 隔付近の非常に狭い範囲内にあることを示すものである。

実施例5

本実施例は単純性疱疹ウイルス D N A を検出するためにサンドイッチタイプの不均質で 使用に関する。技術的背景として、サンドイッチタイプので使用で選定法は支持体(例えばボリスチレンビードの定法は支持体(例えばボリスチレンビーが)上に固定された相補リヌクレーブ(捕捉アローブ)により所定の標的ボリヌクレオチドを交雑により固定)された概的ボリヌク・オチドをリボーターグループ(フルオレン・オチド配列の存在の信号を発生する。

測定操作において、約50~100個のアガローゼ単純性疱疹ウイルス(HSV)捕捉ビード(直径約100ミクロン)を使用する。アガローゼHSV捕捉ビードはアガローゼビードの活性化形態へ所定の相補的HSVプローブ(20~50個メクレオチド鎖長)を凝換(共有結合)することに

実施例4

きる.

n= 5 ヌクレオチド間隔をもち、供与体として ルシファーイエロー、受容体としてテキサスレッ ドを含む25マーアローブ(LY&TRプローブ) を上述の基本操作を使用して調製した。435 mg で励起した場合の615nmでの発光に関して観察 されたエネルギー転移効率は約20%と見出され た。 相対値はn=5F&TRプローブについての 82%より低い、この低相対値はルシファーイエ ローの消衰係数がフルオレセインより顕著に低く、 すなわちルシファーイエローについて約 12,000であるのに対し、フルオレセインに ついて 75,000であるとの事実によるもので ある。この特性のために、ルシファーイエローは フルオレセインと同様に供与体として良好なもの ではない。しかし、ルシファーイエロー/テキサ スレッド対は大きなストークシフト(約170 nm) を生じ、且つ供与体はレイザー(ヘリウムーカド ミウム]、約442nm)により励起させることがで

より調製される。単純性疱疹ウイルスDNAを含む試料DNA(約1~10mg)を最終体積約100 μlの交雑級循溶液[0.75モル塩化ナトリウム、 0.075モルクエン酸ナトリウム、1%(a/v) 硫酸ドデシルナトリウム(SDS)、500μg牛 血清アルブミン(結晶性ペンテックスフラクショ ンV)、500μgポリビニルピロリドン]中で調 製した。

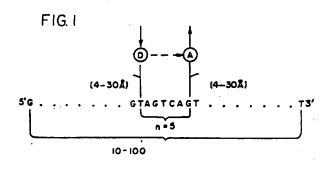
アガローゼHSV捕捉ビードをDNA試料溶液へ添加する。試料溶液を穏やかに撹拌し、交雑を45~55℃で15~30分間にわたり行なった。次に、ビードを沪過または遠心分離により試料溶液から分離する。アガローゼHSV捕捉ビードを2mlの1×SSC+0.1%SDS級衝溶液(0.15モル塩化ナトリウム、0.015モルクエン酸ナトリウム、0.1(m/v)SDS、pH=7.15、45~50℃)で3回洗浄する。アガローゼHSV捕捉ビードは10~100mgのフルオレセインーテキサスレッドHSV25マープローブ(実施例2)を含む他の交雑緩衝溶液100μℓ

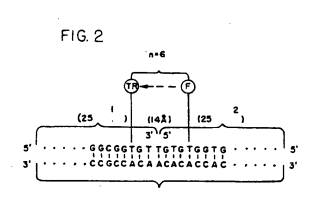
中に懸濁する。交雑は再度45~55℃の温度で 15~30分間にわたり穏やかに撹拌しながら行 なう。ビードを沪過または遠心分離により溶液か **ら分離する。ビードを2mlの1×SSC+0.1** % S D S 超循溶液(45~55℃)で最初に3回、 次に1×SSC緩衝溶液で3回洗浄する。ビード を蛍光分析用の顕微鏡スライドまたは所定の試料 セルへ移す。蛍光分析は光子計測用エピ蛍光体調 微鏡装置を用いて行なう。励起はアルゴンイオン レイザー、高強度水銀(Hg)アークランプまたは 4 8 0 ~ 4 9 0 neで励起するために適当なフィル ターを付けた他の高強度光源を用いて行なう。エ ビ蛍光体顕微鏡は615~630 nmの領域での蛍 光発光を監視するための所定の二色鏡及びフィル ターを備える。蛍光発光は顕微鏡に備えられた光 子計測用光電子均倍装置を使用して定量する。蛍 光プローブが交雑した標的DNAを含むアガロー ゼビードを1~10秒間にわたり計測する。通常、 試料1種類当たり10~15個のビードを計測す る。試料の蛍光分析の合計時間は5分以内である。 アガローゼビード試料を蛍光分析するための第2の方法は光学線維光源によるビードの側照明を包含する。この操作において、励起光は顕微鏡に入らないが、ビードの側照明について試料セル(スライド)中に配置された50~100ミクロンの光学級維に収束されるる。励起光は外部すなわち顕微鏡の対物レンズに対して90°の角度にある。4. 図面の簡単な説明

第1図~第5図は本発明を実施する際に使用するストークシフトプローブの好適な実施態様を説明する図である。

特許出願人代理人 曾 我 道 !







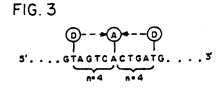


FIG. 4

